

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Εγκριμένο

- Benzylpenicillin procaine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 8 Ημέρα
riim: 8 päeva (192 tundi)

-

Χοίρος

- Meat and offal. 10 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 13 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Subkutaanseks kasutamiseks mittelakteerivatel veistel

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE09

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1227

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2004

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.